

# La recollida de mostres alimentàries

Descripció del procediment

Agència de Salut Pública

**C S B** Consorci Sanitari de Barcelona



Agència  
de Salut Pública

# **La recollida de mostres alimentàries**

Revisió del document  
«Descripció del procediment utilitzat  
per l'Institut de Seguretat Alimentària  
i de Salubritat», de novembre de 2003

Barcelona, gener de 2015

Autor:

Josep F. Arquès, amb la col·laboració de Conrad Casas, Francesc Centrich, Júlia Durán, Ma. Àngels Espachs, M. Dolors Ferrer, Mercè Guillén, Xavier Llebaria, Samuel Portaña, Montse Ramoneda i Marta Salamero.

Revisat per Verónica Trabado, Santiago Rodellar, Montserrat Ramoneda, Samuel Portaña, Pere Balfagon i Júlia Durán.



# Índex

<b>1. Base legal</b>	5
<b>2. Àmbit d'aplicació</b>	5
<b>3. Acta de recollida i condicionament de les mostres</b>	6
<b>4. Tipus de recollida de mostres</b>	8
4.1. Mostra oficial orientativa o prospectiva	8
4.1.1. Nombre d'exemplars i quantitat a recollir	8
4.1.2. Procediment de recollida	8
4.2. Mostra oficial reglamentària	9
4.2.1. Nombre d'exemplars i quantitat a recollir	9
4.2.2. Procediment de recollida	10
4.2.2.1. La recollida estàndard de mostres	10
4.2.2.1.1. Situacions en les que s'hauria d'aplicar	10
4.2.2.1.2. Procediment a seguir	10
4.2.2.1.3. Resultat de l'anàlisi	11
4.2.2.2. La recollida de mostres per a l'anàlisi inicial, contradictòria i si és el cas diriment, en un sol acte	13
4.2.2.2.1. Situacions en que s'hauria d'aplicar	13
4.2.2.2.2. Procediment a seguir	13
4.2.2.2.3. Resultats de l'anàlisi	14
4.2.3. Imputació de les despeses del procediment analític	14
<b>5. Annexos</b>	15
Annex 1. Full genèric de sol·licitud d'anàlisi	15
Annex 2. Full de sol·licitud d'anàlisi específic per la investigació de brots	16
Annex 3. Exemples de quantitat mínima de mostra necessària segons el producte i l'anàlisi a realitzar, establerts pel Laboratori de l'ASPB	17
Annex 4. Llistat de disposicions, de caràcter no exhaustiu, d'aliments amb un pla de mostreig reglamentat	25
Annex 5. Model comunicació resultat inicial no conforme	26
Annex 6. Model comunicació d'anàlisi diriment	27
Annex 7. Model d'acta per comunicar la realització d'anàlisi inicial, contradictori i diriment en un sol acte	28



# 1. Base legal

El control oficial de productes alimentaris té per finalitat la verificació del compliment de la legislació de pinsos i aliments (Reglament 882/2004, de 29 d'abril de 2004, sobre els controls oficials) per a garantir la vigilància de la salut pública, la promoció i protecció de la salut i la prevenció de les malalties d'acord amb l'article 23 de la Constitució Espanyola i la Llei 18/2009, de 22 d'octubre, de Salut Pública.

L'inspector, degudament acreditat, té la condició d'agent de l'autoritat i està autoritzat a realitzar les actuacions necessàries per a complir les seves funcions de vigilància i control. Pot entrar lliurement i sense notificació prèvia als establiments i fer les investigacions, preses de mostres, exàmens, controls físics, documentals i d'identitat que calguin. (Article 59 de la Llei 18/2009, de 22 d'octubre, de protecció de la salut). A més, l'administració competent pot delegar la presa de mostres no reglamentàries a entitats o persones capacitades en aquesta matèria.

# 2. Àmbit d'aplicació

Aquest document és d'aplicació dintre de l'àmbit competencial de L'Agència de Salut Pública de Barcelona (ASPB), a tota presa de mostres, prospectiva o reglamentària que s'hagi de realitzar en qualsevol fase de la cadena alimentària des de la producció fins la distribució final.

És aplicable en:

- Investigacions de toxiinfeccions alimentàries.
- Investigacions d'alertes alimentàries.
- Estudis d'investigació.
- Programes de vigilància i control.
- Altres actuacions de control oficial.

No és aplicable per la recollida de mostres que disposen d'un procediment propi:

- Mostres del Programa d'Investigació de la Qualitat Sanitària dels Aliments (IQSA).
- Mostres del Pla de Vigilància i Control de Residus en Animals, Vegetals i Aliments a Catalunya (PRAVA). Existeix el procediment (Decret 13/2007).
- Investigació de les encefalopaties espongiformes transmissibles.
- Recollida de mostres als escorxadors en el marc dels programes de sanitat animal.

### 3. Acta de recollida i condicionament de les mostres

L'acta es formalitzarà davant del titular, el representant legal o d'una persona responsable de l'establiment inspeccionat, o en absència d'aquests, davant de qualsevol empleat.

Si les persones abans esmentades es neguen a signar l'acta, l'inspector ho farà constar a l'acta i, si és possible, buscarà un testimoni per tenir constància de la negació i del lliurament d'una còpia de l'acta a l'inspeccionat. En qualsevol cas, l'acta haurà de ser signada per l'inspector.

S'emplenarà la caràtula de l'acta amb les dades de l'establiment de recollida i/o establiment elaborador i el full annex de presa de mostres on constarà:

- Número de l'acta d'inspecció de la sèrie A que ha generat la presa de mostres i data de recollida
- Tipus de recollida:
  - Reglamentària
  - Orientativa o prospectiva
  - Programa IQSA
  - Altres: especificar
- Descripció del producte implicat: denominació de venda, marca, dates de caducitat, consum preferent i elaboració/ envasat, els ingredients i additius declarats, el pes o capacitat i el número d'elements de producte que formen part de cada unitat d'envàs de venda.
- Les condicions en que es recull la mostra:
  - Temperatura: refrigerada, congelada, menjar calent o conservat a temperatura ambient.
  - Amb o sense envàs, i si el envàs està íntegre o obert.
- El número de precinte i qui custodia cada exemplar, l'inspeccionat o administració.
- En les mostres reglamentàries cal especificar:
  - Per les mostres recollides per triplicat
    - Les condicions en que s'han de mantenir les mostres destinades a l'anàlisi contradictòria i diriment.
    - En cas de desacord o disconformitat respecte dels resultats inicials i contradictòria, s'atendrà al resultat de l'anàlisi diriment que serà practicada pel Laboratori o perit designat per l'Administració.

- En cas de practicar en un sol acte les proves inicial i contradictòria o realitzar l'anàlisi inicial, contradictòria i diriment simultàniament es farà constar:
  - Es notifica a l'establiment que es procedirà a efectuar en un sol acte l'anàlisi inicial i contradictòria i, si és el cas, diriment de la mostra recollida.
  - El tipus de control analític que s'efectuarà.
  - El dia i hora en què es farà l'anàlisi, o que l'interessat disposa d'un termini de 24 hores per contactar amb el laboratori que ha de realitzar l'anàlisi, per fixar la data i hora. La determinació del dia i hora es farà atenent a que:
    - L'establiment pugui tenir temps material per a disposar d'un perit de part,
    - A que hi hagi disponibilitat per part del Laboratori de l'ASPB.
    - I a que el producte es mantingui en condicions fins a la data assenyalada.
  - Si l'establiment desitja concorre-hi, el seu perit de part haurà de presentar-se al Laboratori de l'Agència de Salut Pública de Barcelona, Av. Drassanes 13 (tel. 93 443 94 00, fax 93 443 06 11).
  - La indicació que, si la persona interessada considera convenient fer l'anàlisi contradictòria, ha de designar un perit de part, degudament acreditat i amb competència professional suficient en els processos tècnics d'anàlisi, perquè intervingui en la pràctica de proves analítiques.
  - Que la renúncia expressa o tàcita a efectuar l'anàlisi contradictòria implica l'acceptació dels resultats obtinguts en l'anàlisi inicial.

Cada exemplar de la mostra haurà de ser **condicionat** adequadament segons la presentació dels aliments i els paràmetres a analitzar:

- Els **productes envasats** es recolliran amb el seu envàs original agafant el nombre d'envasos suficient per arribar a la quantitat mínima de mostra necessària. Els productes no envasats es recolliran en les bosses o pots existents a tal efecte, escollint el suport més adequat segons la naturalesa del producte i paràmetres a analitzar.
- En cas d'efectuar la recollida d'un **producte no envasat**, per al seu control microbiològic, s'utilitzaran bosses o pots estèrils. En cas de tractar-se de paràmetres fisicoquímics cal utilitzar materials inerts que no alterin les propietats del producte.

Les mostres s'identificaran de forma individual amb un precinte o un marcador de tinta permanent i resistent a l'aigua i s'empaquetaran de forma adequada per tal d'evitar la seva ruptura o deteriorament.

Quan es tracti de mostres reglamentàries, cadascuna de les tres bosses es precintaran utilitzant un precinte plàstic del mateix número però de color diferent, els quals permetran diferenciar els exemplars destinats a l'anàlisi inicial (vermell), a la contradictòria (blau) i a la diriment (verd).



## 4. Tipus de recollida de mostres

Les mostres es poden recollir de manera prospectiva o reglamentària, segons el motiu del mostreig.

### 4.1. Mostra oficial orientativa o prospectiva

Mostra amb caràcter indicatiu que està formada per una o més unitats del mateix lot.

Són mostres oficials no reglamentàries, es a dir, no porten associada la possibilitat d'una anàlisi contradictòria i/o diriment. El resultat que se'n desprengui, no pot donar lloc a la incoació d'un expedient sancionador però sí que genera una investigació i control de les irregularitats detectades amb actuacions oficials:

- Inspeccions a l'establiment (estructures, processos i autocontrols)
- Nova presa de mostres
- Immobilització cautelar al mateix temps que es realitza una presa de mostres reglamentària.
- Comunicar la irregularitat a l'organisme de control oficial competent

#### 4.1.1. Nombre d'exemplars i quantitat a recollir

La mostra recollida, malgrat ser única, pot estar formada per diferents exemplars, ja sigui per valorar el resultat sota la perspectiva d'un pla de mostreig d'«n» exemplars o per necessitats analítiques (per exemple dos tetrabrics per a l'anàlisi microbiològica i un per a l'anàlisi química).

En la determinació del nombre d'exemplars que han d'integrar la mostra prospectiva i la quantitat de mostra a recollir, es poden seguir les consideracions presentades a l'apartat 4.2.1 «Nombre d'exemplars i quantitat a recollir» corresponent a les mostres oficials, amb el benentès que al ser una mostra prospectiva no caldrà procedir a la recollida per triplicat.

#### 4.1.2. Procediment de recollida

S'aixecarà l'acta de presa de mostres i se'n deixarà una còpia a l'establiment.

S'omplirà el full de sol·licitud d'anàlisi model genèric (annex 1) o model brot TIA (annex 2), on s'hi farà constar:

- Procedència: es marcarà al full el nom servei que realitza la presa de mostres
- Tipus de producte
- Codi Aliment
- Data
- Núm. Acta

- Núm. precinte
- Paràmetres a analitzar: es pot consultar el catàleg de serveis del Laboratori de l'Agència de Salut Pública de Barcelona (ASPB) a la pàgina web [www.aspb.cat](http://www.aspb.cat).

Pel que fa a la investigació dels brots TIA, el full annex 2 inclou els microorganismes més freqüentment implicats en toxiinfeccions.

Un cop recollides i identificades les mostres i emplenat el full de sol·licitud d'anàlisi es traslladaran, en condicions adients segons la naturalesa del producte (a temperatura ambient o en nevera portàtil), des de l'establiment de recollida fins a les dependències del Laboratori.

El laboratori, un cop realitzada l'analítica, emetrà el corresponent informe d'assaig i el farà arribar a la Direcció de Seguretat Alimentària (DISAL), des d'on es distribuirà al Servei que ha generat la recollida.

## **4.2. Mostra oficial reglamentària**

Les mostres oficials reglamentàries s'han de prendre d'acord amb el procediment de l'article 60 de la Llei 118/2009, de 22 d'octubre, de salut pública.

Es recullen per triplicat i porten associada la possibilitat d'una anàlisi contradictòria i si escau diriment.

El resultat que se'n desprengui pot donar lloc a la incoació d'un expedient sancionador.

### **4.2.1. Nombre d'exemplars i quantitat a recollir**

- La normativa, pot establir plans de mostreig que defineixen les unitats «n» necessàries per constituir una mostra segons les categories d'aliments.
- A l'annex 4 es recullen exemples d'aliments (l·listat no exhaustiu) que disposen d'un pla de mostreig definit a una normativa que estableix el mètode de mostreig a aplicar i els criteris per determinar la conformitat.
- Si no existeixen normes específiques sobre la recollida de mostres i la seva preparació, s'utilitzaran com a mètode de referència les normes ISO pertinents (Internacional Organisation for Standardisation) i les directrius del *Codex Alimentarius* (Directrices generales sobre muestreo. CAC/GL 50-2004)
- Pel que fa a la quantitat de mostra a recollir, aquesta vindrà determinada per la quantitat mínima que necessita el laboratori per a cada determinació.

A l'annex 3 es relacionen diversos exemples de la quantitat mínima de mostra necessària segons el producte i l'analítica a realitzar.

En cas de dubte, caldrà efectuar consulta presencial o telefònica amb els tècnics del Laboratori, per tal d'evitar que la petició de determinació de diversos parà-

metres analítics acabi obtenint com a resultat una expressió del tipus «mostra insuficient».

#### **4.2.2. Procediment de recollida**

Habitualment s'utilitza el procediment estàndard de recollida de mostres (punt 4.2.21) però en cas que sigui materialment impossible, que la norma sectorial disposi el contrari, que situacions de risc per a la salut justifiquin que es faci d'altra manera o que no hi hagi quantitat de producte suficient per recollir tres exemplars, es seguirà el procediment de recollida per l'anàlisi inicial, contradictòria i si és el cas diriment, en un sol acte (punt 4.2.2.2).

##### **4.2.2.1. La recollida estàndard de mostres**

En les mostres reglamentàries la recollida es farà per triplicat, ja que comporten la possibilitat de realització d'una anàlisi inicial, comunicació de resultats anòmals al responsable del producte, realització d'una anàlisi contradictòria, i si hi ha discrepància en els resultats, nomenament d'un laboratori independent i realització d'una anàlisi diriment.

El tret definidor d'aquest tipus de recollida de mostres es sustenta en que el **temps** que es preveu que passarà des de la recollida de la mostra fins a la realització de l'anàlisi diriment no afectarà la validesa dels resultats.

##### **4.2.2.1.1. Situacions en les que s'hauria d'aplicar**

La recollida estàndard s'utilitza en les següents situacions:

- Aliments que no requereixen condicions especials de conservació
- Aliments congelats
- Aliments peribles refrigerats o al buit o mantinguts en altres condicions, en que es preveu que la possible anàlisi diriment s'iniciarà abans de la seva data de caducitat o consum preferent.
- Aliments peribles en que solament s'analitzen paràmetres químics (no microbiològics) i es pot procedir, per tant, a la congelació de les mostres en cas necessari (ja que la congelació no afectarà els resultats analítics obtinguts). En tot cas, caldrà deixar constància en l'acta d'aquesta opció.

##### **4.2.2.1.2. Procediment a seguir**

S'aixecarà l'**acta de presa de mostres**

- Si l'establiment on s'aixeca l'acta és elaborador o envasador del producte se li lliurarà una còpia de l'acta junt amb un dels exemplars de la mostra, que quedarà en el seu poder sota dipòsit, tenint en compte, que si transcorreguts

3 mesos des de la data de recollida no han rebut cap comunicació amb relació a aquesta mostra, podran deixar de custodiar-la.

- Si l'establiment actua només com a distribuïdor o comercialitzador i no intervé en la conservació del producte, es deixarà còpia de l'acta i els tres exemplars de la mostra seran retirats pel inspector.

S'omplirà el **full de sol·licitud d'anàlisi i es traslladarà** la mostra a les dependències del Laboratori segons les indicacions del punt 4.1.2.

Els exemplars destinats a l'anàlisi contradictòria i, si és el cas, també el destinat a la diriment es mantindran sota dipòsit.

El laboratori, un cop realitzada l'anàlisi, emetrà el corresponent **informe d'assaig** i el lliurarà a la Direcció de Seguretat Alimentària (DISAL), des d'on es distribuirà al Servei que ha generat la recollida.

#### *4.2.2.1.3. Resultat de l'anàlisi*

**Si del resultat de l'anàlisi inicial es deriven infraccions a les disposicions vigents, caldrà determinar a qui s'ha d'adjudicar la responsabilitat.**

Atenent al que assenyala l'article 12 de la Llei 1/1990, de 8 de gener, sobre la disciplina del mercat i de defensa dels consumidors i dels usuaris, són responsables de les infraccions els qui per acció o per omissió hi han participat, amb les següents particularitats:

- En les infraccions comeses en productes envasats, la firma o raó social que figura en l'etiqueta és considerada com a responsable, excepte que es demostrï la falsificació o la mala conservació del producte pel tenidor, i que s'especifiquin en l'envàs original les condicions de conservació. Es considera com a responsable l'envasador si se'n prova la connivència amb el propietari de la marca.
- Si el producte envasat no porta les dades necessàries per a identificar el responsable, segons el que estableix la normativa vigent, són considerats com a responsables els qui han comercialitzat el producte, llevat que aportin la identitat de l'envasador.
- En les infraccions comeses en productes a granel, el tenidor és considerat com a responsable, excepte que es pugui demostrar la responsabilitat d'un tenidor anterior.

Des de Direcció es comunicarà al responsable de l'anomalia que del resultat de l'anàlisi inicial es deriven infraccions a les disposicions vigents i se li **donarà l'opció a realitzar una anàlisi contradictòria** (model de comunicat de l'annex 5). Si el responsable a qui s'adreça el comunicat no és l'establiment on es va efectuar la recollida, se li adjuntarà còpia de l'acta i es posarà a la seva disposició la mostra, fins

aleshores dipositada al Laboratori de ASPB o a l'establiment de recollida, perquè la retiri si desitja practicar l'anàlisi contradictòria.

Si el presumpte infractor no accepta els resultats inicials pot sol·licitar la realització d'una **anàlisi contradictòria**, en els cinc dies posteriors a la notificació del dictamen, optant per una de les següents opcions (article 60 de la Llei 18/2009, de 22 d'octubre, de Salut Pública:

1. Realitzar l'anàlisi contradictòria al Laboratori de l'ASPB: en aquest cas s'informarà a l'interessat, prèvia consulta sobre disponibilitat del Laboratori, el dia i l'hora, en que el seu perit haurà de comparèixer. El perit de part, el dia acordat, es presentarà amb el DNI, una acreditació de la titulació acadèmica i una carta de l'empresa a on se li assigni com a perit.  
L'anàlisi es realitzarà en les mateixes condicions i seguint la mateixa tècnica que a l'anàlisi inicial.
2. Enviar la seva mostra a un laboratori acreditat perquè realitzi l'anàlisi contradictòria. El responsable haurà de justificar que ha enviat la mostra a un establiment acreditat per a realitzar l'anàlisi contradictòria amb les mateixes tècniques emprades per a l'anàlisi inicial.  
El resultat analític i, en el seu cas, el dictamen tècnic complementari hauran d'enviar-se a la Direcció de Seguretat Alimentària en el termini d'un mes a partir de la sol·licitud d'anàlisi contradictòria. Una vegada transcorregut aquest termini, si no es presenten els resultats, s'entén que la persona interessada accepta el resultat de l'anàlisi inicial.

Amb **relació a l'anàlisi contradictòria** ens podem trobar amb les següents situacions:

- **Que l'anàlisi contradictòria confirmi el resultat de la inicial, que no s'hagi realitzat** per causa imputable a l'interessat (per renúncia expressa o tàcita a efectuar l'anàlisi contradictòria; per desaparició, destrucció o malmetement de l'exemplar de la mostra en poder de l'interessat), **que el resultat de l'anàlisi de altre laboratori no s'hagi rebut, hagi arribat fora de termini o que el laboratori que realitza l'anàlisi no estigui acreditat per la tècnica.**  
Aquestes situacions impliquen l'acceptació dels resultats a què es va arribar en la pràctica de l'anàlisi inicial, amb la qual cosa es demostra la infracció i s'inicia el corresponent **expedient sancionador**.
- Que l'anàlisi contradictòria estigui en desacord amb la inicial. En aquest cas es comunicarà a l'interessat que es procedirà a la realització d'una anàlisi diriment (comunicat de l'annex 6).  
Si el resultat de l'anàlisi diriment confirma el resultat de l'anàlisi inicial, es demostra la infracció i s'inicia el corresponent expedient sancionador.  
Si el resultat de l'anàlisi diriment confirma el resultat de l'anàlisi contradictòria caldrà procedir a l'**arxiu** de les actuacions iniciades.

#### 4.2.2.2. La recollida de mostres per a l'anàlisi inicial, contradictòria i si és el cas diriment, en un sol acte

##### 4.2.2.2.1. Situacions en que s'hauria d'aplicar

- En l'anàlisi microbiològica d'aliments peribles en que es preveu que utilitzant el procediment estàndard, la possible anàlisi contradictòria i/o diriment s'iniciaria un cop superada la seva aptitud pel consum o després de la seva data de caducitat o de consum preferent.
- Quan és necessària una actuació urgent
- Quan hi concorri situació de perill per a la salut pública.
- Quan la importància econòmica de la mercaderia cautelarament immobilitzada així ho aconselli.
- Quan per raons tècniques fos convenient (que sigui materialment impossible o que la norma tècnica ho disposi)

##### 4.2.2.2.2. Procediment a seguir

S'aixecarà l'**acta de presa de mostres** (veure annex 7) i s'omplirà el **full de sol·licitud d'anàlisi**, segons les indicacions del punt 4.1.2.

- Si l'establiment on s'aixeca l'acta és **elaborador o envasador del producte** se li lliurarà una còpia de l'acta junt amb un dels exemplars de la mostra, que quedarà en el seu poder sota dipòsit.  
Les mostres destinades a l'anàlisi inicial i diriment, junt amb una còpia de l'acta, una còpia de l'annex a l'acta i el full de sol·licitud d'anàlisi es traslladaran en condicions adients a les dependències del Laboratori, on es mantindran sota dipòsit fins a la data convocada per a la realització de l'anàlisi.
- Si l'establiment actua únicament com a **distribuïdor o comercialitzador del producte**, se li deixarà còpia de l'acta i els tres exemplars de la mostra seran retirats per l'inspector.  
Les mostres destinades a l'anàlisi inicial, contradictòria i diriment, junt amb una còpia de l'acta i el full de sol·licitud d'anàlisi es traslladarà, en condicions adients, des de l'establiment de recollida fins a les dependències del Laboratori, on es mantindran sota dipòsit fins a la data convocada per a la realització de l'anàlisi.

Des de Direcció es contactarà amb el Laboratori per concretar dia i hora de realització de l'anàlisi, i per via d'urgència i utilitzant els mitjans més adients a cada cas particular, es comunicarà al responsable del producte el dia i hora en que el perit de part haurà de presentar-se a les dependències del Laboratori de L'ASPB si desitgen que es realitzi l'anàlisi contradictòria.

El dia de la convocatòria, a l'hora assenyalada, i seguint el procediment més adient a la naturalesa del producte i analítica a realitzar, s'iniciarà l'anàlisi inicial, i la contradictòria si hi ha comparegut el perit de part. L'anàlisi diriment amb la tercera mostra es realitzarà en cas de discrepància entre els resultats de les mostres corresponents a la inicial i contradictòria, o simultàniament, en els casos en que no es pugui esperar a disposar dels resultats de l'anàlisi inicial i contradictòria. En tot cas, el resultat de l'anàlisi diriment només serà considerat quan hi hagi desacord o disconformitat entre el resultat de l'anàlisi inicial i el de la contradictòria.

#### 4.2.2.2.3. Resultats de l'anàlisi

Seguint amb aquest procediment ens podem trobar amb les següents situacions:

- **Que no es realitzi l'anàlisi contradictòria** per causa imputable a l'interessat (per renúncia expressa o tàcita a efectuar-la, per incompareixença del perit de part o per desaparició, destrucció o malmetement de l'exemplar de la mostra per part de l'interessat, llevat que no sigui imputable a l'inspeccionat).
  - **l'anàlisi inicial sigui negatiu:** en aquest cas caldrà procedir a l'arxiu de les actuacions iniciades.
  - **l'anàlisi inicial sigui positiu:** en aquest cas es demostra la infracció i s'inicia el corresponent expedient sancionador.
- Que l'anàlisi inicial i contradictòria **siguin negatives:** caldrà procedir a l'arxiu de les actuacions iniciades.
- Que l'anàlisi inicial i contradictòria **siguin positives.** En aquest cas es demostra la infracció i s'inicia el corresponent expedient sancionador.
- Que els resultats de l'anàlisi inicial i de la contradictòria **estiguin en desacord.** En aquest cas, s'ha de valorar el resultat de l'anàlisi diriment.
  - Si el resultat de l'anàlisi diriment es positiu, es demostra la infracció i s'inicia el corresponent expedient sancionador.
  - Si el resultat de l'anàlisi diriment és negatiu caldrà procedir a l'arxiu de les actuacions iniciades.

#### 4.2.3. Imputació de les despeses del procediment analític

Les despeses derivades de les anàlisis inicials van a càrrec de l'ASPB.

Les despeses originades per la pràctica de les anàlisis contradictòries van a càrrec de la persona interessada si el resultat és igual a l'inicial.

Les despeses derivades de les proves analítiques diriments van a càrrec del interessat o de l'ASPB, segons si el resultat ratifica, respectivament, el resultat inicial o el contradictori.

# 5. Annexos

## Annex 1

### Full genèric de sol·licitud d'anàlisi

#### Sol·licitud d'anàlisi

Espai per a l'etiqueta del Laboratori	Sol·licitant: <b>DISAL</b>	
	Procedència: <input type="checkbox"/> SECAP (Servei de Control Alimentari i Programes) <input type="checkbox"/> SECAI (Servei de Control Alimentari i Intervencions) <input type="checkbox"/> SECAMC (Servei de Control Alimentari i Mercats Centrals) <input type="checkbox"/> ISAL (Institut de Seguretat Alimentària - Direcció)	
PRODUCTE (MOSTRA DE):		CODI ALIMENT:
DATA:	ACTA: _____ . _____	PRECINTE: Núm:

- ☐ \_\_\_\_\_ exemplar/s exclusiu/s per a Microbiologia  
☐ \_\_\_\_\_ exemplar/s exclusiu/s per a Química  
☐ \_\_\_\_\_ exemplar/s per passar primer per Microbiologia i després per Química

Quantitat mínima de mostra:

Microbiologia: \_\_\_\_\_ g

Química: \_\_\_\_\_ g

GRUP ANALÍTICA: _____		SUBPROGRAMA: _____	
Codi Laboratori	Assaig sol·licitat	Unitats	



## Annex 2

### Full de sol·licitud d'anàlisi específic per la investigació de brots

#### Sol·licitud d'anàlisi

Espai per a l'etiqueta del Laboratori	Sol·licitant: <b>DISAL</b>	
	<input type="checkbox"/> SISEMA (Servei d'Inspecció Sanitària d'Establiments Minoristes d'Alimentació) <input type="checkbox"/> SISIA (Servei d'Inspecció Sanitària d'Indústries Alimentàries) <input type="checkbox"/> SISMIC (Servei d'Inspecció Sanitària de Mercats Centrals) <input type="checkbox"/> SHIPUZ (Servei d'Higiene Pública i Zoonosi) <input type="checkbox"/> ISAS (Direcció)	
<b>PRODUCTE (MOSTRA DE):</b>		
<b>TIPUS ANÀLISI:</b> <input type="checkbox"/> REGLAMENTÀRIA   ( <input type="checkbox"/> Mostra única <input type="checkbox"/> Inicial <input type="checkbox"/> Contradictòria <input type="checkbox"/> Diriment) <input type="checkbox"/> PROSPECTIVA		
<b>MOTIU:</b> <input type="checkbox"/> BROT TIA núm. .... / .....   ( <input type="checkbox"/> Aliment sospitós <input type="checkbox"/> Aliment relacionat) <input type="checkbox"/> DENÚNCIA: <input type="checkbox"/> ALTRE:		
<b>DATA:</b>	<b>ACTA:</b>	<b>PRECINTE: Núm:</b> ..... <input type="checkbox"/> Groc <input type="checkbox"/> Vermell <input type="checkbox"/> Blau <input type="checkbox"/> Verd

- ☐ ..... exemplar/s exclusiu/s per a Microbiologia  
☐ ..... exemplar/s exclusiu/s per a Química  
☐ ..... exemplar/s per passar primer per Microbiologia i després per Química

Codi Laboratori	Assaig sol·licitat	
<input type="checkbox"/> 2622M	(50287) Recompte microorganismes a 30°	(51107) Salmonella
	(50144) Recompte de coloformes a 30°	(51153) Investigació de <i>Listeria monocytogenes</i>
	(50264) Estafilococos coagulasa positius	(50135) Recompte de <i>Listeria monocytogenes</i>
<input type="checkbox"/> 50108	Recompte d'enterobacteris (ufc/g)	
<input type="checkbox"/> 50274	Recompte d' <i>Escherichia coli</i> (ufc/g)	
<input type="checkbox"/> 51104	Investigació d' <i>Escherichia coli</i> (en 1g)	
<input type="checkbox"/> 51239	Investigació d' <i>Escherichia coli</i> O157 (en 25g)	
<input type="checkbox"/> 51271	Investigació de <i>Campylobacter</i> (en 25g)	
<input type="checkbox"/> 50110	Recompte de <i>Bacillus cereus</i> (ufc/g)	
<input type="checkbox"/> 51253	Investigació de <i>Yersinia enterocolitica</i> (en 25g)	
<input type="checkbox"/> 51201	Investigació de <i>Vibrio parahaemolyticus</i> (en 25g)	
<input type="checkbox"/> 51165	<i>Vibrio cholerae</i> (en 25g)	
<input type="checkbox"/> 50113	Recompte de <i>Clostridium perfringens</i> (ufc/g)	
<input type="checkbox"/> 51110	Investigació de <i>Shigella</i> (en 25g)	
<input type="checkbox"/> 51267	Enterotoxina <i>Bacillus cereus</i> (tipus diarreic)	
<input type="checkbox"/> 51191	Enterotoxina estafilocòpica	
<input type="checkbox"/> 24314	Histamina (mg/kg)	

## Annex 3

**Exemples de quantitat mínima de mostra necessària segons el producte i l'analítica a realitzar, establerts pel Laboratori de l'ASPB**

PRODUCTE	Quantitat i paràmetres			
	Químics		Microbiològics	
<b>Carn fresca</b>	400 g (mín. 1 envàs)	Plaguicides As total (mg/Kg) Hg total (mg/Kg) Cd (mg/Kg) Pb (mg/Kg) PCB (mg/Kg greix)	400 g (mín. 1 envàs)	D. Salmonella/25g D. Campylobacter/25g R. Campylobacter D. E. Coli STEC/25g D. E. Coli O157/25g D. Yersinia/25g
	400 g (mín. 1 envàs)	Plaguicides As total (mg/Kg) Hg total (mg/Kg) Cd (mg/Kg) Pb (mg/Kg) PCB (mg/Kg greix)	400 g (mín. 1 envàs)	D. Salmonella/25g D. Campylobacter/25g D. E. Coli O157/25g R. Campylobacter
<b>Carn picada i preparats de carn</b>	200 g (mín. 1 envàs)	SO <sub>2</sub> (mg/Kg) Nitrat sòdic (mg/Kg) * Nitrit sòdic (mg/Kg) *	400 g (mín. 1 envàs)	D. E. Coli STEC/25g D. E. Coli O157/25g R. Microorganismes a 30°C R. E Coli R. Estafilococos coagulasa + D. Salmonella/10g. (no aviram) D. Salmonella/25g. (aviram) D. Campylobacter/25g R. Campylobacter D. Yersinia/25g
<b>Productes carnis curats</b>	100 g (mín. 1 envàs)	Nitrat sòdic (mg/Kg) Nitrit sòdic (mg/Kg) SO <sub>2</sub> (mg/Kg)	200 g (mín. 1 envàs)	D. Salmonella/25g D. Listeria monocytogenes/25g R. Listeria monocytogenes R. E Coli D. E. Coli O157/25g D. Campylobacter/25g
<b>Mantegues</b>	> 150 g (o 2 pastilles 125g)	PCBs (mg/Kg greix) BADGES (segons tipus envàs) mg/kg Plaguicides	—	—

PRODUCTE	Quantitat i paràmetres			
	Químics		Microbiològics	
<b>Llets</b>	> 1 l. (1 envàs)	Plaguicides Aflatoxina M <sub>1</sub> (mg/l) PCBs (mg/Kg greix) BADGEs (segons tipus envàs) mg/l		
<b>Formatges frescos</b>	—	—	400 g	D. Salmonella/25g D. Listeria monocytogenes/25g R. Listeria monocytogenes R. E coli R. estafilococs coagulasa +/-g D. Enterotoxines estafilocòciques/25g
<b>Formatges madurats</b>	—	—	400 g (mín. 1 envàs)	D. Salmonella/25g D. Listeria monocytogenes/25g R. Listeria monocytogenes R. E. Coli R. Estafilococs coagulasa +/-g D. Enterotoxines estafilocòciques/25g
<b>Formatges ratllats envasats</b>	100 g (mín. 1 envàs)	Histamina (mg/kg)	400 g (mín. 1 envàs)	D. Salmonella/25g D. Listeria monocytogenes/25g R. Listeria monocytogenes R. E coli R. estafilococs coagulasa +/-g D. Enterotoxines estafilocòciques/25g
<b>Peix fresc</b>	250 g	Plaguicides (CG) PCBs (mg/Kg) Pb (mg/kg) Cd (mg/kg) Hg total i metil-Hg (mg/kg) Naftalens clorats (mg/kg) Retardants flama bromats (mg/kg) As total (mg/kg)	150 g	D. Salmonella/25g D. Vibrio parahaemolyticus/25g
<b>Cefalòpodes frescos</b>	250 g	SO <sub>2</sub> a la part comestible (mg/kg) Plaguicides (CG) Naftalens clorats (mg/kg) Retardants flama bromats (mg/kg) Pb (mg/kg) Cd (mg/kg) Hg total i metil-Hg (mg/kg) As (mg/kg)	150 g	D. Salmonella/25g D. Vibrio parahaemolyticus/25g

PRODUCTE	Quantitat i paràmetres			
	Químics		Microbiològics	
<b>Bivalves vius</b>	1 Kg (amb closca)	Plaguicides (CG) HAPs (mg/kg) Naftalens clorats (mg/kg) Retardants flama bromats (mg/kg) Pb (mg/kg) Cd (mg/kg) As total i inorgànic (mg/kg) Biotoxines marines (mg/Kg)	1 Kg (amb closca)	D. Salmonella/25g D. Vibrio parahaemolyticus/25g R. E. Coli/100g
<b>Crustacis frescos</b>	250 g (pes part comestible)	SO <sub>2</sub> a la part comestible (mg/kg) Plaguicides (CG) Naftalens clorats (mg/kg) Retardants flama bromats (mg/kg) Pb (mg/kg) Cd (mg/kg) Hg total i metil-Hg (mg/kg) As total i inorgànic (mg/kg)	150 g	D. Salmonella/25g D. Vibrio parahaemolyticus/25g
<b>Arròs</b>	500 g	Plaguicides Aflatoxina B <sub>1</sub> (mg/kg) Aflatoxines (B <sub>1</sub> + B <sub>2</sub> + G <sub>1</sub> + G <sub>2</sub> ) (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg) Pb (mg/kg) Cd (mg/kg) As total(mg/kg) As inorgànic (mg/kg) Hg total (mg/kg) Metil-Hg (mg/kg) Deoxinivalenol (mg/kg) Zearalenona (mg/kg) Toxines T-2 i HT-2 (mg/kg)	—	—
<b>Farina</b>	500 g	Plaguicides As total (mg/kg) As inorgànic (mg/kg) Aflatoxina B <sub>1</sub> (mg/kg) Aflatoxines (B <sub>1</sub> + B <sub>2</sub> + G <sub>1</sub> + G <sub>2</sub> ) (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg) Deoxinivalenol (mg/kg) Zearalenona (mg/kg) Toxines T-2 i HT-2 (mg/kg)	—	—

PRODUCTE	Quantitat i paràmetres			
	Químics		Microbiològics	
<b>Cereals per esmorzar</b>	500 g (> 1 envàs)	Plaguicides (CL – CG) As total i inorgànic (mg/kg) Acrilamida HAPs Aflatoxina B <sub>1</sub> (mg/kg) Aflatoxines (B <sub>1</sub> +B <sub>2</sub> +G <sub>1</sub> +G <sub>2</sub> ) (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg) Deoxinivalenol (mg/kg) Zearalenona (mg/kg) Fumonisin B <sub>1</sub> i B <sub>2</sub> (mg/kg) Toxines T-2 i HT-2 (mg/kg)	100 g (> 1 envàs)	D. Salmonella/25g R. B. Cereus D. E. Coli/1g
<b>Pa</b>	500 g	Plaguicides (CL – CG) Acrilamida HAPs As total i inorgànic (mg/kg) Aflatoxina B <sub>1</sub> (mg/kg) Aflatoxines (B <sub>1</sub> +B <sub>2</sub> +G <sub>1</sub> +G <sub>2</sub> ) (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg) Deoxinivalenol (mg/kg) Zearalenona (mg/kg) Toxines T-2 i HT-2 (mg/kg)	—	—
<b>Galetes seques</b>	500 g	SO <sub>2</sub> (mg/kg) Plaguicides (CL – CG) As total i inorgànic (mg/kg) Furà (mg/kg) Acrilamida HAPs (mg/kg) Aflatoxina B <sub>1</sub> (mg/kg) Aflatoxines (B <sub>1</sub> +B <sub>2</sub> +G <sub>1</sub> +G <sub>2</sub> ) (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg) Deoxinivalenol (mg/kg) Zearalenona (mg/kg) Toxines T-2 i HT-2 (mg/kg)	—	—

PRODUCTE	Quantitat i paràmetres			
	Químics		Microbiològics	
<b>Aperitiu de blat de moro</b>	500g	SO <sub>2</sub> (mg/kg) Plaguicides (CL – CG) As total i inorgànic (mg/kg) HAPs Sorbats (mg/kg) PHB (mg/Kg) Colorants artificials Antioxidants Aflatoxina B <sub>1</sub> (mg/kg) Aflatoxines (B <sub>1</sub> + B <sub>2</sub> + G <sub>1</sub> + G <sub>2</sub> ) (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg) Deoxinivalenol (mg/kg) Zearalenona (mg/kg) Fumonisin B1 i B2 (mg/kg) Toxines T-2 i HT-2 (mg/kg)	—	—
<b>Pastes alimentoses</b>	500g	Plaguicides (CL – CG) As total i inorgànic (mg/kg) Aflatoxina B <sub>1</sub> (mg/kg) Aflatoxines (B <sub>1</sub> + B <sub>2</sub> + G <sub>1</sub> + G <sub>2</sub> ) (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg) Deoxinivalenol (mg/kg) Zearalenona (mg/kg) Toxines T-2 i HT-2 (mg/kg)	—	—
<b>Olis</b>	500ml	Plaguicides (CG) HAPs (mg/kg) As total (mg/kg) Cu (mg/Kg) Pb (mg/Kg) Fe (mg/Kg) Antioxidants Esteres de 3-MCPD (mg/kg)	—	—

PRODUCTE	Quantitat i paràmetres			
	Químics		Microbiològics	
<b>Menjars preparats</b>	—	—	300g	R. Microorganismes a 30°C R. E. Coli R. Coliformes R. Estafilococs coagulasa + D. Listeria monocytogenes /25g R. Listeria monocytogenes D. Salmonella/25g D. Campylobacter/25g (segons criteri del tècnic analític en funció de la composició)
<b>Orxates naturals o pasteuritzades</b>	500 ml	Aflatoxina B1 (mg/kg) Aflatoxines (B1 + B2 + G1 + G2) (mg/kg)	500 ml	R. Aerobis D.E coli/1g R. Coliforms D Estafilococos coagulasa + D. Salmonella/25g R. Clostridis sulfít-reductors D.Listeria monocytogenes/25g
<b>Aliments per a lactants a base de cereals</b>	500 g	Plaguicides Nitrats (mg/Kg) As total (mg/kg) As inorgànic (mg/kg) Acrilamida (mg/kg) Aflatoxina B <sub>1</sub> (mg/kg) Aflatoxines (B <sub>1</sub> +B <sub>2</sub> +G <sub>1</sub> +G <sub>2</sub> ) (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg) Deoxinivalenol (mg/kg) Zearalenona (mg/kg) Fumonisines B <sub>1</sub> i B <sub>2</sub> (mg/kg) Toxines T-2 i HT-2 (mg/kg) Furà (mg/kg)	1 envàs	D. Cronobacter spp (E. Sakazaki) en 10g D. Salmonella/25g D. Listeria monocytogenes/25g R. Listeria monocytogenes
<b>Preparats deshidratats</b>	250 g (> 1 envàs)	Plaguicides Pb (mg/kg) Aflatoxina M1 (mg/l) Furà (mg/kg)	1 envàs	R. B. Cereus D. Enterobacteris en 10 g D. Cronobacter spp (E. Sakazaki) en 10 g D. Salmonella/25g. D. Listeria monocytogenes/25g R. Listeria monocytogenes

PRODUCTE	Quantitat i paràmetres			
	Químics		Microbiològics	
<b>Potets infantils amb patata, hortalisses d'arrel o cereals</b>	3 envasos	Plaguicides Nitrats (mg/Kg) Semicarbazida (mg/kg) Acrilamida (mg/kg) Furà (mg/kg)	1 envàs	D. Cronobacter spp (E. Sakazaki) en 10 g D. Salmonella/25g. D. Listeria monocytogenes R. Listeria monocytogenes
<b>Fruita dessecada</b>	600 g	SO <sub>2</sub> (mg/kg) Sorbats (mg/kg) Benzoats (mg/Kg) Aflatoxina B <sub>1</sub> (mg/kg) Aflatoxines (B <sub>1</sub> +B <sub>2</sub> +G <sub>1</sub> +G <sub>2</sub> ) (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg) Plaguicides (CL – CG)	—	—
<b>Fruita seca</b>	350 g	Plaguicides SO <sub>2</sub> (mg/kg) Sorbats (mg/kg) Benzoats (mg/Kg) Aflatoxina B <sub>1</sub> (mg/kg) Aflatoxines (B <sub>1</sub> +B <sub>2</sub> +G <sub>1</sub> +G <sub>2</sub> ) (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg)	—	—
<b>Fruita fresca</b>	500 g (> 3 unitats)	Plaguicides	—	—
<b>Hortalisses i tubercles</b>	500g (200g part comestible) / per peces > 4 unitats	Plaguicides Pb (mg/kg) Cd (mg/kg)	----	----
<b>Conserves vegetals</b>	250 g (pes escorregut)	Sn (mg/kg) Plaguicides BADGEs (segons tipus envàs) mg/Kg	---	---
<b>Xocolata</b>	400 g	As total i inorgànic (mg/kg) Cd (mg/kg) Pb (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg) HAPs	50 g	D. Salmonella/25g
<b>Productes aperitiu</b>	100g	Acrilamida Esteres de 3-MCPD (mg/kg)	—	—



PRODUCTE	Quantitat i paràmetres			
	Químics		Microbiològics	
Vins	500 ml	Pb (mg/L) Etilcarbamat SO <sub>2</sub> (mg/kg) Sucre invertit (g/l) Histamina (mg/kg) Sorbats (mg/kg) Benzoats (mg/Kg) PHB (mg/Kg) Ocratoxina A (mg/kg)	—	—
Espècies i condiments	200 g	As total i inorgànic (mg/kg) SO <sub>2</sub> (mg/kg) Plaguicides (CG) HAPs Aflatoxina B <sub>1</sub> (mg/kg) Aflatoxines (B <sub>1</sub> +B <sub>2</sub> +G <sub>1</sub> +G <sub>2</sub> ) (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg)	—	—
Cafè torrat	2 envasos de 250 g	Acrilàmida HAPs Pb (mg/Kg) Cu (mg/Kg) Zn (mg/Kg) As (mg/Kg) Furà (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg)	—	—
Cafè en càpsules d'alumini	100 g	Acrilàmida HAPs Pb (mg/Kg) Cu (mg/Kg) Zn (mg/Kg) As (mg/Kg) Furà (mg/kg) Ocratoxina A (mg/kg) Al (mg/Kg)	—	—
Llaminadures	150 g	Colorants artificials	—	—

## **Annex 4**

### **Llistat de disposicions, de caràcter no exhaustiu, d'aliments amb un pla de mostreig reglamentat**

- Reglament (CE) 2073/2005 de la Comissió de 15 de novembre de 2005, relatiu als criteris microbiològics aplicables als productes alimentosos.
- Reglament 2075/2005 de la Comissió de 5 de desembre de 2005, per el qual s'estableixen normes específiques per als controls oficials de la presència de triquines a la carn.
- Reglament 401/2006 de la Comissió, de 23 de febrer de 2006, pel qual s'estableixen els mètodes de mostreig i anàlisi per al control oficial del contingut de micotoxines en productes alimentosos.
- Reglament 1882/2006 de la Comissió, de 23 de febrer de 2006, pel qual s'estableixen els mètodes de mostreig i anàlisi per al control oficial del contingut de nitrats en alguns productes alimentosos.
- Reglament 1883/2006 de la Comissió, de 19 de desembre de 2006, pel qual s'estableixen mètodes de mostreig i anàlisi per al control oficial dels nivells de dioxines i PCB similars a les dioxines en determinats productes alimentosos.
- Reglament 333/2007 de la Comissió, de 28 de març de 2007, pel qual s'estableixen els mètodes de mostreig i anàlisi per al control oficial dels nivells de plom, cadmi, mercuri, estany inorgànic, 3-MCPD i benzopirè en els productes alimentosos.
- Reglament (UE) 178/2010 de la Comissió, de 2 de març de 2010, pel qual es modifica el Reglament (CE) 401/2006 per el qual s'estableixen mètodes de mostreig i anàlisi per al control oficial de micotoxines en productes alimentaris.
- Reial Decret 290/2003, de 7 març, pel que s'estableixen els mètodes de mostreig per al control de residus de plaguicides als productes d'origen vegetal i animal.

# Annex 5

## Model comunicació resultat inicial no conforme

**Nom**

**Adreça**

**Codi postal – Ciutat**

Assumpte:                      Anàlítica contradictòria.

L'informo que en data \_\_\_\_\_ es va prendre una mostra reglamentària per a la detecció de \_\_\_\_\_ elaborat/comercialitzat/envasat/... al seu establiment.

Les dades de la mostra analitzada són:

Núm. i data de l'acta de presa de mostres	
Establiment inspeccionat	
Nom del producte	
Data de caducitat	
Data d'elaboració/envasat	
Elaborat per a:	
Ingredients/additius declarats	
Núm. Precinte:	
Núm. informe analític	
Resultat	
Tècnica emprada	

El dictamen analític emes pel Laboratori de l'Agència de Salut Pública de Barcelona posa de manifest un incompliment del (indicar normativa), aquest incompliment suposa una infracció del dispostat a la Llei 18/2009, de 22 d'octubre, de Salut Pública, de la Generalitat de Catalunya.

Poso en el seu coneixement el dret que li empara, sense perjudici de qualsevol altre mitjà de prova, per a sol·licitar, dins del termini de 10 dies hàbils, a partir de la data d'aquesta notificació, la realització d'una anàlítica contradictòria sobre els resultats anteriorment referits.

En conformitat amb el dispostat a la Llei 18/2009, de 22 d'octubre, de Salut Pública, de la Generalitat de Catalunya, l'anàlítica contradictòria podrà realitzar-se d'acord amb una de les dues opcions següents:

**1ª opció:** Comunicant a aquest servei, en el termini de 5 dies hàbils, a partir de la data de la notificació, la designació d'un perit o perita de part que el representi amb la finalitat d'intervenir en la pràctica de la prova analítica contradictòria, la qual s'ha de fer al mateix laboratori que hagi fet l'anàlisi inicial, en les mateixes condicions, seguint les mateixes tècniques i en presència del tècnic que va certificar l'anàlítica o una persona designada.

Una vegada manifestada esta opció se li comunicarà la data i hora per a la realització de les actuacions. El perit de part, el dia de la realització de l'anàlítica contradictòria, haurà de presentar-se amb el DNI, l'acreditació de la titulació acadèmica i una carta de l'empresa a on se li assigni com a perit.

**2ª opció:** Justificant, en el termini de 5 dies hàbils, a partir de la data de la notificació que ha tramès la seva mostra a un establiment acreditat de la xarxa de laboratoris de salut pública perquè un facultatiu o facultativa designat pel laboratori en faci l'anàlisi contradictòria, utilitzant les mateixes tècniques emprades en l'anàlisi inicial. El resultat analític i, si s'escau, el dictamen tècnic complementari s'han de trametre a la Direcció de Seguretat Alimentària de l'Agència de Salut Pública en el termini d'un mes a partir de la sol·licitud d'anàlisi contradictòria. Una vegada transcorregut aquest termini sense que s'hagi presentat el resultat analític i, si s'escau, el dictamen complementari, s'entén que la persona interessada accepta el resultat de l'anàlisi inicial l'article 60.4 c) de la citada Llei 18/2009 indica que la renúncia expressa o tàcita a practicar l'anàlisi contradictòria o la no-aportació de la mostra de la persona interessada comporta l'acceptació dels resultats i, si s'escau, del dictamen de l'anàlisi inicial.

La mostra destinada a l'anàlítica contradictòria es troba a \_\_\_\_\_ precintada amb el núm. \_\_\_\_\_ (color)

Les despeses originades per la pràctica de les anàlisis contradictòries són a càrrec de la persona interessada si el resultat és igual a l'inicial.

Li adjunto una còpia de l'acta i del butlletí analític. Per a qualsevol consulta pot posar-se en contacte amb la Direcció de Seguretat Alimentària al telèfon 93 2029200 o al mail isal@aspb.cat.

El/La director/a

Barcelona, data \_\_\_\_\_

# Annex 6

## Model comunicació d'anàlisi diriment

**Nom**

**Adreça**

**Codi postal – Ciutat**

Assumpte:           Anàlisi diriment

En data           es va prendre una mostra oficial reglamentaria per a la detecció           en (especificar l'aliment) elaborat/comercialitzat/envasat (...) al seu establiment.

El dictamen analític inicial núm. \_\_\_\_\_ emès el data pel Laboratori           , va detectar           en nivell           , i posa de manifest un incompliment del citar normativa aplicable. El dictamen analític contradictori núm.           , de data           emès per (nom del laboratori) mostra un resultat conforme.

En conformitat amb el disposat a l'article 60 de la Llei 18/2009, de 22 d'octubre, de Salut Pública, en cas de discrepància entre els resultats analítics inicial i contradictori cal realitzarà una tercera analítica diriment i definitiva, en un laboratori de la seva elecció, sempre que sigui possible, entre tres laboratoris analítics acreditats de la xarxa de laboratoris de salut pública que se li proposin.

Li comunico que la tècnica analítica per a la determinació de           està acreditada als següents laboratoris:  
(si no es pot escollir laboratori)

Li comunico que la tècnica analítica per a la determinació de           únicament està acreditada al Laboratori           , de manera que el laboratori assignat és el mateix que va realitzar l'analítica inicial.

(Nom, adreça i telèfon del laboratori assignat)

Pel que fa a les despeses derivats de la pràctica de l'anàlisi diriment; són a càrrec de la persona interessada o de l'Administració, segons si el resultat ratifica, respectivament, el resultat inicial o el contradictori.

Per a qualsevol consulta pot contactar amb la Direcció de Seguretat Alimentària al telèfon 932029200 o per mail isal@aspb.cat.

El/La director/a

Barcelona, data.

## Annex 7

### Model d'acta per comunicar la realització d'anàlisi inicial, contradictori i diriment en un sol acte

Es notifica a l'establiment que es procedirà a efectuar en un sol acte l'anàlisi inicial i contradictòria i, si és el cas, diriment de la mostra recollida atès que (es tracta d'un aliment perible/què és necessària una actuació urgent, que hi ha perill per a la salut pública, ...) amb la consegüent urgència en la obtenció dels resultats.

En conformitat amb el disposat a la Llei 18/2009, de 22 d'octubre, de Salut Pública, de la Generalitat de Catalunya, pot realitzar l'anàlisi contradictòria, a tal efecte, el vostre perit de part haurà de presentar-se a (indicar el nom, adreça i telèfon del laboratori) el dia                      a les                      hores, aportant la mostra que teniu sota custòdia.

(si no es disposa de la data i hora)

(...) a tal efecte, disposa de 24 hores per contactar amb el laboratori (indicar el nom, adreça i telèfon del laboratori) per tal de fixar la data i hora de realització de l'anàlisi.

D'acord amb l'article 60.4c) citada Llei, la renúncia expressa o tàcita a practicar l'anàlisi contradictòria o la no-aportació de la mostra de la persona interessada comporta l'acceptació dels resultats obtinguts en la pràctica de l'anàlisi inicial.

En cas de discrepància entre els resultats analítics inicial i contradictori, s'atendrà al resultat de l'anàlisi diriment. es realitzarà una tercera anàlisi diriment i definitiva.

Pel que fa a les despeses, l'article 60.8 de la Llei 18/2009 estableix que les despeses derivades de les anàlisis inicials van a càrrec de l'Agència de Salut Pública de Barcelona. Les despeses originades per la pràctica de les anàlisis contradictòries van a càrrec de la persona interessada si el resultat és igual a l'inicial. Les despeses derivades de les proves analítiques diriments van a càrrec del interessat o de l'ASPB, segons si el resultat ratifica, respectivament, el resultat inicial o el contradictori.



